

特許協力条約

 $\cdot P C T$

国際予備審査報告

(法第12条、法施行規則第56条) [PCT36条及びPCT規則70]

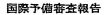
1	REC'D	2	1	MAY	2004
	WIPC		_		PCT

出願人又は代理人 の書類記号 09557	今後の手続きについては、国際予備審査報告の送付通知(様式PCT/ IPEA/416)を参照すること。					
国際出題番号 PCT/JP03/08708 国際出題日 (日.月.年) 09.07.2003 優先日 (日.月.年) 11.07.2002						
国際特許分類 (IPC) Int. Cl'	A61K31/7068	A61P25	/00, C07H1	9/10		
出願人(氏名又は名称) ・ ヤマサ醤油株式会	社			_		
1 同欧文件は大機関などの	7 時で マ からたった 4日 た ナッシャ 146で	三拍刚然57条(D	こで26条)の担党に	*1.*\+++ z		
1. 国際予備審査機関が作成したこの国				足りりの。		
2. この国際予備審査報告は、この表稿	もなった。 ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	4	ジからなる。			
この国際予備審査報告には、M 査機関に対してした訂正を含む				はこの国際予備審		
(PCT規則70.16及びPCT)	30,4000	•		
	へーシである。	··				
3. この国際予備審査報告は、次の内容	ぶを含む。					
I: × 国際予備審査報告の基礎		•				
II 圆 優先権	II 優先権					
III X 新規性、進歩性又は産業	上の利用可能性について	の国際予備審査報	告の不作成			
IV 発明の単一性の欠如						
V X PCT35条(2)に規定で	トス新担体 進歩性マけ	音楽上の利用可能	#についての貝解。そ	h.を塞付けるため		
の文献及び説明						
Ⅵ □ める種の引用又献	VI ある種の引用文献					
VII L 国際出顧の不備						
Ⅷ 国際出願に対する意見	•					
国際予備審査の請求費を受理した日 国際予備審査報告を作成した日						
17.11.2003			2004			
名称及びあて先	· 特	中庁審査官(権限	のある職員)	4C 9261		
日本国特許庁 (IPEA/JP) 郵便番号100-8915		八原	 美子			
東京都千代田区霞が関三丁目4	≩3 号	, -w ₁ .				

様式PCT/IPEA/409 (表紙) (1998年7月)

電話番号 03-3581-1101 内線

3 4 5 1



国際出願番号 PCT/JP03/08708

I. 国際予備審査報告の基礎					
1. この国際予備審査報告は下記の出願啓類に基づいて作成された。 (法第6条 (PCT14条) の規定に基づく命令に 応答するために提出された差し替え用紙は、この報告書において「出願時」とし、本報告書には添付しない。 PCT規則70.16,70.17)					
X 出願時の国際出願書類					
明細書 第 ページ、 明細書 第 ページ、 明細書 第 ページ、	出願時に提出されたもの 国際予備審査の請求費と共に提出されたもの 付の事簡と共に提出されたもの				
請求の範囲 第	出顔時に提出されたもの PCT19条の規定に基づき補正されたもの 国際予備審査の請求書と共に提出されたもの				
図面 第 ページ/図、	一 付の書簡と共に提出されたもの 出題時に提出されたもの 国際予備審査の請求事と共に提出されたもの 付の書簡と共に提出されたもの				
図面 第 ページ/図、 明細春の配列表の部分 第 ページ、明細春の配列表の部分 第 ページ、明細春の配列表の部分 第 ページ、明細春の配列表の部分 第 ページ、	出願時に提出されたもの 国際予備審査の請求書と共に提出されたもの 一 付の書簡と共に提出されたもの				
2. 上記の出願書類の言語は、下記に示す場合を除くほか、この	の国際出願の言語である。				
上記の書類は、下記の言語である語である	ప .				
□ 国際調査のために提出されたPCT規則23.1(b)にい □ PCT規則48.3(b)にいう国際公開の言語 □ 国際予備審査のために提出されたPCT規則55.2また					
3. この国際出願は、ヌクレオチド又はアミノ酸配列を含んで	おり、次の配列表に基づき国際予備審査報告を行った。				
□ この国際出願に含まれる書面による配列表 □ この国際出願と共に提出された磁気ディスクによる配列表 □ 出願後に、この国際予備審査(または調査)機関に提出された書面による配列表 □ 出願後に、この国際予備審査(または調査)機関に提出された磁気ディスクによる配列表 □ 出願後に提出した書面による配列表が出願時における国際出願の開示の範囲を超える事項を含まない旨の陳述書の提出があった □ 書面による配列表に記載した配列と磁気ディスクによる配列表に記録した配列が同一である旨の陳述書の提出があった。					
4. 補正により、下記の掛類が削除された。	· ジ/図				
5. この国際予備審査報告は、補充欄に示したように、補正が出願時における関示の範囲を越えてされたものと認められるので、その補正がされなかったものとして作成した。(PCT規則70.2(c) この補正を含む差し替え用紙は上記1.における判断の際に考慮しなければならず、本報告に添付する。)					

国際予備審査報告

国際出願番号 PCT/JP03/08708

Ⅲ. 新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての国際予備審査報告の不作成				
1. 次に関して、当該請求の範囲に記載されている発明の新規性、進歩性又は産業上の利用可能性につき、次の理由により 審査しない。				
国際出願全体				
X 請求の範囲6-10				
理由:				
図 この国際出願又は請求の範囲 6-10 は、国際予備審査をすることを要しない 次の事項を内容としている (具体的に記載すること)。 請求の範囲 6-10 に記載のものは、治療による人体の処置方法に該当する (PCT規則67.1(iv))。				
関細書、請求の範囲若しくは図面(次に示す部分)又は請求の範囲 記載が、不明確であるため、見解を示すことができない(具体的に記載すること)。				
全部の請求の範囲又は請求の範囲 取付けを欠くため、見解を示すことができない。				
X 請求の範囲 6-10 について、国際調査報告が作成されていない。				
2. ヌクレオチド又はアミノ酸の配列表が実施細則の附属者C (塩基配列又はアミノ酸配列を含む明細審等の作成のための ガイドライン) に定める基準を満たしていないので、有効な国際予備審査をすることができない。				
□ 審面による配列表が提出されていない又は所定の基準を満たしていない。				
□ 磁気ディスクによる配列表が提出されていない又は所定の基準を満たしていない。				



国際出願番号 PCT/JP03/08708

v.	新規性、進歩性又は産業上の利用可能 文献及び説明	性についての法第12条 (PCT35条(2)) に定める見解	、それを裏付ける
1.	見解		
	新規性(N)	請求の範囲 4, 14, 19 請求の範囲 1-3, 5, 11-13, 15-18, 20-21	
	進歩性(IS)	請求の範囲 請求の範囲 <u>1-5,11-21</u>	有 無
	産業上の利用可能性(IA)	請求の範囲 <u>1-5,11-21</u> 請求の範囲 <u></u>	

2. 文献及び説明 (PCT規則70.7)

国際調査報告において、以下の文献が提示された。 献1:WO 01/072288 A 献2:WO 99/26633 A 献3:WO 00/006174 A 文献 1:WO 文献 2:WO

文献 3 : WO

文献4:US 5604202 A

文献5:Arranz J. et al., Treatment of Chronic dyskinesia with CDP-

Choline, ARZNEIMITTEL-FORSCHUNG, 1983, Vo. 33, No. 7A, p. 1071-1073

文献1には、シチジン5'ーニリン酸コリン又はその薬学的に許容される塩を有効成分として含有する、アルコール禁断症状の治療剤が記載されている。同文献には、該アルコール禁断症状が、神経痛、神経過敏、即ち、薬剤誘発性末梢神経障害を包含 する点についても記載されている。

したがって、本国際出願の請求の範囲1-3, したがって、本国際出願の請求の範囲1-3,5,11-13,15-18,20 -21に記載のものは、文献1に対して、新規性、進歩性を有さない。

文献2には、シチジン5'ーニリン酸コリン又はその薬学的に許容される塩を、運

動ニューロン病または脱髄病の治療用途に用いることが記載されている。 文献3には、シチジン5'ーニリン酸コリン又はその薬学的に許容される塩を、遅 発性ジスキネジー、筋ジストロフィーのような末梢神経系障害の治療用途に用いるこ とが記載されている。

文献4には、抗悪性腫瘍薬、エイズ治療薬により、末梢神経系障害が引き起こされ ることが記載されている。

文献2、3に記載のとおり、末梢神経系障害の治療に有用なことの知られたシチジン5'ーニリン酸コリン又はその薬学的に許容される塩を、同様の末梢神経系に対する保護効果を期待して、文献4に記載のような、薬剤誘発性神経障害の治療に用いる る保護効果を期待して、文献4に記載のようなことは当該分野の専門家にとって自明である。

したがって、請求の範囲1-5,11-21に記載のものは、文献2~4に対し て、新規性は有するが進歩性を有さない。

文献5には、シチジン5'ーニリン酸コリン又はその薬学的に許容される塩が、神 経弛緩薬に起因する慢性ジスキネジー、即ち、薬剤誘発性神経障害の治療に、有用で あることが記載されている。

したがって、請求の範囲1-5、11-21に記載のものは、文献5に対して、新 規性、進歩性を有さない。







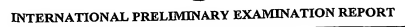


PCT

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

Applicant's or agent's file reference 09557	FOR FURTHER ACT	NON See Notific	eation of Transmittal of International Examination Report (Form PCT/IPEA/416)		
International application No. International filing of		(day/month/year)	Priority date (day/month/year)		
PCT/JP2003/008708	09 July 2003 (0	9.07.2003)	11 July 2002 (11.07.2002)		
International Patent Classification (IPC) or national classification and IPC A61K 31/7068, A61P 25/00, C07H 19/10					
Applicant	YAMASA COR	PORATION			
and is transmitted to the applicant a	and is transmitted to the applicant according to Article 36.				
amended and are the basis for 70.16 and Section 607 of the	or this report and/or sheets Administrative Instruction	ons under the PCT).	on, claims and/or drawings which have been ations made before this Authority (see Rule		
These annexes consist of a to	otal of si	heets.			
3. This report contains indications rela	ating to the following iten	ns:			
I Basis of the report	I Basis of the report				
II Priority					
III Non-establishment	of opinion with regard to	novelty, inventive s	tep and industrial applicability		
IV Lack of unity of in	vention				
V Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability; citations and explanations supporting such statement					
VI Certain documents	cited				
VII Certain defects in	the international application	on			
VIII Certain observations on the international application					
Date of submission of the demand		Date of completion	of this report		
17 November 2003 (17	.11.2003)	. 30) April 2004 (30.04.2004)		
Name and mailing address of the IPEA/JF	,	Authorized officer			
Facsimile No.		Telephone No.			



Internation plication No.

PCT/JP2003/008708

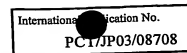
	I. Basis of the report				
1. With	. With regard to the elements of the international application:*				
\boxtimes	the inte	rnational application as originally filed			
n	the desc	cription:			
	pages	, as originally filed			
	pages	, filed with the definant			
	pages	, filed with the letter of			
П	the clai	ms:			
	pages	, as originally filed			
	pages	, as amended (together with any statement under Article 19			
.	pages	,			
	pages	, filed with the letter of			
	the dra	wings:			
	pages	, as originally filed			
	pages	, filed with the demand			
	pages	, filed with the letter of			
	the sequ	ence listing part of the description:			
	pages	, as originally filed			
	pages	, filed with the definite			
1	pages	, filed with the letter of			
		to the language, all the elements marked above were available or furnished to this Authority in the language in which onal application was filed, unless otherwise indicated under this item. which is:			
1 6	the la	nguage of a translation furnished for the purposes of international search (under Rule 23.1(b)).			
1 7	7 +60.10	range of publication of the international application (under Rule 48.3(b)).			
	the la	anguage of the translation furnished for the purposes of international preliminary examination (under Rule 55.2 and .3).			
3. W	ith regar	d to any nucleotide and/or amino acid sequence disclosed in the international application, the international examination was carried out on the basis of the sequence listing:			
j	conta	ained in the international application in written form.			
1 [filed	together with the international application in computer readable form.			
	furni	shed subsequently to this Authority in written form.			
] furni	shed subsequently to this Authority in computer readable form.			
	intor	statement that the subsequently furnished written sequence listing does not go beyond the disclosure in the national application as filed has been furnished.			
		statement that the information recorded in computer readable form is identical to the written sequence listing has furnished.			
ا 4. آ	The	amendments have resulted in the cancellation of:			
"		the description, pages			
1	Ħ	the claims, Nos.			
		the drawings, sheets/fig			
5. [This	report has been established as if (some of) the amendments had not been made, since they have been considered to go nd the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).**			
i	Replaceme n this rep	nt sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation under Article 14 are referred to Fort as "originally filed" and are not annexed to this report since they do not contain amendments (Rule 70.16			
** A	ind 70.17) Iny replac	The sement sheet containing such amendments must be referred to under item $\it l$ and annexed to this report.			
1					

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

Internationa lication No.
PC1/JP03/08708

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION	
Non-establishment of opinion with regard to novelty, inventive step and industrial applic	ability
The questions whether the claimed invention appears to be novel, to involve an inventive industrially applicable have not been examined in respect of:	step (to be non obvious), or to be
the entire international application.	
claims Nos. 6-10	
because:	
the said international application, or the said claims Nos. 6-11	ary examination (specify):
The inventions of claims 6-10 correspond to a method for treating t	he human body by
therapy (PCT Rule 67.1 (iv)).	
	·
the state below) or said clair	ms Nos.
the description, claims or drawings (indicate particular elements below) or said claim are so unclear that no meaningful opinion could be formed (specify):	
·	
	are so inadequately supported
the claims, or said claims Nosby the description that no meaningful opinion could be formed.	
no international search report has been established for said claims Nos.	
2. A meaningful international preliminary examination cannot be carried out due to the fasequence listing to comply with the standard provided for in Annex C of the Administration	ulure of the nucleotide and/or amino acidive Instructions:
the written form has not been furnished or does not comply with the standard.	
the computer readable form has not been furnished or does not comply with the s	tandard.





	the step or industrial applicability;
v	Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability;
٧.	citations and explanations supporting such statement
	citations and explanations supporting stees
_	

citations and explanations suppo	rung such statement		
1. Statement			YES
Novelty (N)	Claims	4, 14, 19	
	Claims	1-3, 5, 11-13, 15-18, 20-21	NO
			YES
Inventive step (IS)	Claims		NO
	Claims	1-5, 11-21	
	Claims	1-5, 11-21	YES
Industrial applicability (IA)	Cianns	mins	NO
	Claims		

2. Citations and explanations

The following documents were cited in the international search report.

Document 1:

WO 01/072288 A

Document 2:

WO 99/26633 A

Document 3:

WO 00/006174 A

Document 4: Document 5:

US 5604202 A Arranz J. et al., Treatment of Chronic dyskinesia with CDP-Choline, Arzneimittel-

Forschung, 1983, Vol. 33, No. 7A, pages 1071-1073

Document 1 describes a drug for the treatment of alcohol withdrawal symptoms that contains as its active ingredient cytidine 5'-diphosphate choline or its pharmaceutically acceptable salt. Document 1 also states that these alcohol withdrawal symptoms include nerve pain and nervousness, i.e., druginduced peripheral neuropathy.

Therefore, the inventions of claims 1-3, 5, 11-13, 15-18, 20 and 21 lack novelty and an inventive step with respect to document 1.

Document 2 describes the use of cytidine 5'-diphosphate choline or its pharmaceutically acceptable salt in the treatment of motor neuron diseases or demyelinating diseases.

Document 3 describes the use of cytidine 5'-diphosphate choline or its pharmaceutically acceptable salt in the treatment of peripheral nerve diseases such as tardive dyskinesia and muscular dystrophy.

Document 4 states that peripheral nerve diseases are caused by antineoplastic drugs and drugs used to treat AIDS.

It is obvious to persons skilled in the art to use cytidine 5'-diphosphate choline or its pharmaceutically acceptable salt, which is known to be useful in the treatment of peripheral nerve diseases as stated in documents 2 and 3, in the treatment of the kind of drug-induced neuropathy described in document 4 with the expectation of its having a protective effect on the peripheral nervous system.

As a result, the inventions of claims 1-5 and 11-21 are novel with respect to documents 2-4, but lack an inventive step.

Document 5 states that cytidine 5'-diphosphate choline or its pharmaceutically acceptable salt is useful in the treatment of chronic dyskinesia brought about by neuroleptic agents, i.e., drug-induced peripheral neuropathy.

As a result, the inventions of claims 1-5 and 11-21 lack novelty and an inventive step with respect to document 5.